PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶:

A61K 31/335, 47/12, 47/14, 47/44, 47/10

A1

(11) Numéro de publication internationale: WO 98/57630

(43) Date de publication internationale: 23 décembre 1998 (23.12.98)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/BE98/00078

(22) Date de dépôt international: 2 juin 1998 (02.06.98)

(30) Données relatives à la priorité: 9700515 13 juin 1997 (13.06.97) BE

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): LABORA-TOIRES THISSEN (L.T.B.) [BE/BE]; Rue de la Papyrée 4, B-1420 Braine-l'Alleud (BE).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): GECZY, Joszef [BE/BE]; Avenue de Wolvendael 21, Boîte 6, B-1180 Bruxelles (BE). LOUVET, Freddy [BE/BE]; Avenue Princesse Paola 20, B-7030 Saint-Symphorien (BE).

(74) Mandataires: SCHMITZ, Yvon etc.; Gevers Patents, Holidaystraat 5, B-1831 Diegem (BE).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AT (modèle d'utilité), AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, CZ (modèle d'utilité), DE, DE (modèle d'utilité), DK, DK (modèle d'utilité), EE, EE (modèle d'utilité), ES, FI, FI (modèle d'utilité), GB, GE, GH, GM, GW, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SK (modèle d'utilité), SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: PHARMACEUTICAL FORM FOR ADMINISTERING PACLITAXEL, METHOD FOR PREPARING A READY-FOR-USE PACLITAXEL COMPOSITION AND THEREOF

(54) Titre: FORME PHARMACEUTIQUE POUR L'ADMINISTRATION DE PACLITAXEL, PROCEDE DE PREPARATION D'UNE COMPOSITION DE PACLITAXEL PRETE A L'EMPLOI ET UTILISATION DE CETTE COMPOSITION

(57) Abstract

The invention concerns a pharmaceutical form for administering paclitaxel, comprising two distinct flasks, one of which contains an ethanol solution of Cremophor EL, Cremophor EL-P or a mixture thereof. The contents of these two flasks are mixed together and added to the perfusion liquid when the patient is injected. The invention also concerns a method for preparing a stable ready-for-use paclitaxel composition.

(57) Abrégé

Forme pharmaceutique pour l'administration de paclitaxel, comprenant deux flacons distincts dont l'un contient une solution éthanolique de paclitaxel et dont l'autre contient une solution éthanolique de Cremophor EL, de Cremophor EL-P ou d'un mélange de ceux-ci, les contenus de ces deux falcons étant destinés à être mélangés l'un à l'autre et à être ajoutés au liquide de perfusion au moment de l'injection au patient, et procédé de préparation d'une composition de paclitaxel prête à l'emploi, stable.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Aménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	\mathbf{SZ}	Swaziland
AU	Austrane Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
AZ	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BA	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BB		GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BE	Belgique	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BG	Bulgarie	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BJ	Bénin	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BR	Brésil	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
BY	Bélarus	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CA	Canada			NE	Niger	VN	Viet Nam
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CG	Congo	KE	Kenya	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NZ	Nouvelle-Zélande	24,,	2
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire				
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		-
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		•
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie .	LR	Libéria	SG	Singapour		

10

15

20

25

141

"Forme pharmaceutique pour l'administration de paclitaxel, procédé de préparation d'une composition de paclitaxel prête à l'emploi et utilisation de cette composition."

La présente invention est relative à une forme pharmaceutique pour l'administration de paclitaxel, à la préparation d'une composition de paclitaxel prête à l'emploi, stable et à l'utilisation de cette dernière dans la préparation de liquides de perfusion.

Le paclitaxel ou taxol, produit antileucémique et antitumoral bien connu, présente l'inconvénient majeur d'avoir une solubilité dans l'eau tellement faible qu'il est nécessaire de le préparer sous la forme d'une formulation injectable généralement à base d'éthanol. L'éthanol est le meilleur solvant qui permette de solubiliser le paclitaxel et d'une manière générale tous les produits apparentés à celui-ci. Toutefois, pour pouvoir injecter des concentrations en principe actif efficaces, c'est-àdire comprises par exemple entre environ 0,3 et 1 mg/ml dans le liquide de perfusion, il est nécessaire d'utiliser des mélanges de deux ou plusieurs solvants pour obtenir une solubilisation du paclitaxel suffisamment efficace. C'est ainsi que l'on utilise des systèmes de solvants à base d'éthanol et de Cremophor, qui sert de solubilisant non ionique. Les Cremophors sont des produits de condensation d'oxyde d'éthylène et d'huile de ricin ou d'huile de ricin hydrogénée. Ce sont en fait des mélanges complexes de divers composés hydrophobes et hydrophiles. On a toutefois constaté que les Cremophors combinés à l'éthanol comme cosolvant, bien que s'avérant efficaces pour solubiliser la plupart des agents pharmaceutiques et notamment le paclitaxel,

10

15

20

25

30

produisent des compositions pour injection qui montrent une certaine instabilité sur des périodes de temps prolongées. C'est ainsi qu'il a été montré que les formulations à base de paclitaxel dans un cosolvant de 50/50 en volume d'éthanol et de Cremophor EL montrent une baisse d'activité très sensible après une conservation de 3 à 4 mois à la température de 50°C. Cette baisse d'activité est attribuée à la décomposition du paclitaxel en cours de conservation. Un certain nombre de procédés ont été décrits dans la technique pour abaisser la teneur en anion carboxylate du cosolvant à un niveau suffisamment bas pour empêcher toute dégradation (catalysée par l'anion carboxylate) du paclitaxel mais ces procédés pour la plupart comportent une étape de traitement supplémentaire, par exemple par un ajustement du pH de la solution ou par la mise en contact préalable du Cremophor avec de l'oxyde d'aluminium pour réduire la teneur en anions carboxylate du cosolvant.

La présente invention a pour but de remédier aux inconvénients précités en prévoyant une forme pharmaceutique pour l'administration de paclitaxel d'une conception extrêmement simple qui ne nécessite aucune mise au point particulière ou étape d'ajustement de pH complémentaire ou encore la présence d'un autre produit que le principe actif et les solvants de solubilisation.

A cet effet, suivant l'invention, la forme pharmaceutique comprend deux flacons distincts dont l'un contient une solution éthanolique de paclitaxel et dont l'autre contient une solution éthanolique de Cremophor EL, de Cremophor EL-P ou d'un mélange de ceux-ci, les contenus de ces deux flacons étant destinés à être mélangés au moins partiellement l'un à l'autre et à être ajoutés au liquide de perfusion au moment de l'injection au patient.

Avantageusement, la solution éthanolique de Cremophor est une solution éthanolique de Cremophor EL-P.

10

15

20

25

Suivant une forme de réalisation avantageuse de l'invention, la solution éthanolique de paclitaxel contient environ 28 à 32 mg et de préférence 30 mg de paclitaxel pour 1,0 ml de soluté et la solution éthanolique de Cremophor EL-P contient environ 2,5 à 2,7 g et de préférence 2,635 g de Cremophor EL-P pour 4,0 ml de soluté.

L'invention se rapporte également à la préparation d'une composition de paclitaxel prête à l'emploi, stable, qui consiste à préparer deux solutions éthanoliques séparées, l'une contenant du paclitaxel et l'autre du Cremophor EL, du Cremophor EL-P ou un mélange de ceux-ci, et à mélanger au moins partiellement ces deux solutions au moment de l'emploi de ladite composition.

L'invention concerne encore les liquides de perfusion préparés au départ de la composition de paclitaxel précitée.

Comme on vient de le préciser, la forme pharmaceutique pour l'administration de paclitaxel comprend un premier flacon contenant une solution éthanolique de paclitaxel et un second flacon contenant une solution éthanolique de Cremophor EL, de Cremophor EL-P ou d'un mélange de ceux-ci, les contenus de ces deux flacons distincts étant destinés à être mélangés au moins partiellement et de préférence totalement l'un à l'autre et à être ajoutés au liquide de perfusion au moment de l'injection au patient.

Comme on l'a déjà précisé et ainsi que cela est bien connu, les Cremophors sont en fait des mélanges complexes de divers composés hydrophobes et hydrophiles. Dans le Cremophor EL, les constituants hydrophobes représentent environ 83 % du mélange total et leur constituant principal est le ricinoléate de polyéthylène glycol glycerolé, les constituants hydrophiles (environ 17 %) étant du polyéthylène glycol et de l'éthoxylate de glycérol.

Le Cremophor EL-P est en fait une variété purifiée de Cremophor EL se conformant notamment aux exigences sévères suivantes :

- teneur en eau : maximum 0,5 %
- 5 teneur en potassium : maximum 5 ppm
 - indice d'acide : maximum 0,3
 - teneur en sodium : maximum 10 ppm
 - teneur en acides gras libres (C₁₂-C₁₈): maximum 1,0 %
 - teneur en acide ricinoléique : maximum 0,2 %
- 10 teneur en acide oléique : maximum 0,1 %
 - teneur en acide palmitique : maximum 0,1 %
 - propreté microbienne : maximum 100 CFU/g.

On utilisera avantageusement comme solution éthanolique de Cremophor une solution éthanolique de Cremophor EL-P. On pourrait bien entendu également envisager, comme on vient de le dire, l'utilisation de Cremophor EL ou éventuellement un mélange de Cremophors EL et EL-P.

Suivant l'invention, la solution éthanolique de paclitaxel contient environ 28 à 32 mg de paclitaxel pour 1,0 ml de soluté et la solution éthanolique de Cremophor contient environ 2,5 à 2,7 g de Cremophor pour 4,0 ml de soluté. On utilisera de préférence de l'éthanol absolu pour les solutions éthanoliques des deux flacons.

Pour préparer suivant l'invention une composition de paclitaxel prête à l'emploi, stable, on prépare deux solutions éthanoliques séparées, l'une contenant du paclitaxel et l'autre du Cremophor EL, du Cremophor EL-P ou un mélange de ceux-ci et on mélange au moins partiellement et avantageusement totalement ces deux solutions au moment de l'emploi de la composition, c'est-à-dire au moment de l'ajouter au liquide de perfusion à injecter au patient. Bien entendu, comme dans le cadre de la forme pharmaceutique de

30

15

20

25

10

15

20

25

l'invention, l'efficacité du paclitaxel sera la meilleure lorsque l'on utilisera le Cremophor EL-P et l'éthanol absolu pour la préparation des deux solutions éthanoliques. La teneur en paclitaxel et la teneur en Cremophor seront les mêmes que dans le cadre des solutions éthanoliques des deux flacons de la forme pharmaceutique de l'invention, c'est-à-dire que la solution éthanolique de paclitaxel contiendra environ 28 à 32 mg de principe actif pour 1,0 ml de soluté et la solution éthanolique de Cremophor contiendra environ 2,5 à 2,7 g de Cremophor (EL ou EL-P) ou mélange de Cremophors pour 4,0 ml de soluté.

Les perfusions de liquide préparées à partir des solutions éthanoliques contiennent préférentiellement de 0,3 à 1,2 mg de paclitaxel, de 26 à 106 mg de Cremophor (EL, EL-P ou leurs mélanges) et de 19 à 79 mg d'éthanol absolu par millilitre.

Le mélange des solutions éthanoliques se faisant au moment ou juste avant l'injection au patient, le paclitaxel conserve toute son activité et n'est en aucun cas altéré par la présence des anions carboxylate du Cremophor. On n'observe pas non plus avec ces solutions les phénomènes de chocs anaphylactiques ou d'éthylisme que l'on observait avec certaines solutions connues de la technique.

On donne ci-après des exemples non limitatifs de la forme pharmaceutique suivant l'invention.

Le traitement au paclitaxel consiste en plusieurs cycles d'administration séparés par 3 semaines. Une dose moyenne de 300 mg de paclitaxel (dose calculée en fonction de la surface corporelle de chaque patient) est administrée lors de chaque cycle. Afin d'instaurer un traitement aisé, des flacons contenant 30, 100 et 200 mg de paclitaxel ont été mis au point, ainsi que des flacons contenant des quantités nécessaires correspondantes de Cremophor et d'éthanol absolu.

-6-

EXEMPLES

Forme pharmaceutique présentée sous forme de deux flacons

Exemple 1: Conditionnement de 30 mg de paclitaxel.

Flacon I:

Paclitaxel: 30 mg

• Ethanol absolu : quantité suffisante pour obtenir 1,0 ml

Flacon II:

• Cremophor EL-P: 2,635 g

• Ethanol absolu : quantité suffisante pour obtenir 4,0 ml.

Exemple 2 : Conditionnement de 100 mg de paclitaxel.

Flacon I

Paclitaxel: 100 mg

• Ethanol absolu : quantité suffisante pour obtenir 3,34 ml.

Flacon II

Cremophor EL-P: 8,80 g

• Ethanol absolu : quantité suffisante pour obtenir 13,36 ml.

Exemple 3: Conditionnement de 200 mg de paclitaxel.

Flacon I:

Paclitaxel: 200 mg

• Ethanol absolu : quantité suffisante pour obtenir 6,67 ml

Flacon II:

Cremophor EL-P: 17,60 g

• Ethanol absolu : quantité suffisante pour obtenir 26,70 ml.

Au moment de l'emploi, les contenus des deux flacons sont mélangés et ajoutés à des solutions de perfusion classiques telles qu'une solution de glucose à 5 %, une solution de chlorure sodique à 0,9 % ou encore une solution de Ringer. Les concentrations finales des solutions ainsi obtenues pour la perfusion peuvent varier de 0,3 à 1,2 mg de paclitaxel par millilitre.

-7-

On donne ci-après pour deux quantités spécifiques de paclitaxel les quantités de Cremophor EL-P et d'éthanol dans les solutions finales de perfusion :

a) Solution de perfusion à 0,3 mg/ml de paclitaxel

5 Paclitaxel

0.3 mg/ml

Cremophor EL-P

: 26,35 mg/ml

Ethanol absolu

: 19,70 mg/ml

- Liquide de perfusion : quantité suffisante pour obtenir 1.0 ml

b) Solution de perfusion à 1,2 mg/ ml de paclitaxel

10

Paclitaxel

1,2 mg/ml

Cremophor EL-P

105,4 mg/ml

Ethanol absolu

: 78,80 mg/ml

Liquide de perfusion : quantité suffisante pour obtenir 1,0 ml.

Comme on le notera, à condition d'utiliser un Cremophor 15 EL adéquat, la présentation en deux flacons séparés, à mélanger au moment de l'emploi est un gage de meilleure stabilité du principe actif puisqu'on réduit au maximum le temps de contact entre celui-ci et l'agent dégradant.

10

15

20

REVENDICATIONS

- 1. Forme pharmaceutique pour l'administration de paclitaxel, caractérisée en ce qu'elle comprend deux flacons distincts dont l'un contient une solution éthanolique de paclitaxel et dont l'autre contient une solution éthanolique de Cremophor EL, de Cremophor EL-P ou d'un mélange de ceux-ci, les contenus de ces deux flacons étant destinés à être mélangés au moins partiellement l'un à l'autre et à être ajoutés au liquide de perfusion au moment de l'injection au patient.
- 2. Forme pharmaceutique suivant la revendication 1, caractérisée en ce que la solution éthanolique de Cremophor est une solution éthanolique de Cremophor EL-P.
- 3. Forme pharmaceutique suivant la revendication 2, caractérisée en ce que la solution éthanolique de paclitaxel contient environ 28 à 32 mg de paclitaxel pour 1,0 ml de soluté et la solution éthanolique de Cremophor EL-P contient environ 2,5 à 2,7 g de Cremophor EL-P pour 4,0 ml de soluté.
- 4. Forme pharmaceutique suivant la revendication 3, caractérisée en ce que la quantité de paclitaxel est de 30 mg et la quantité de Cremophor EL-P de 2,635 g pour lesdites solutions éthanoliques.
- 5. Forme pharmaceutique suivant la revendication 2, caractérisée en ce que la quantité de paclitaxel est de 100 mg et la quantité de Cremophor EL-P de 8,80 g pour des solutions éthanoliques respectives de 3,34 ml et 13,36 ml.
- 6. Forme pharmaceutique suivant la revendication 2, caractérisée en ce que la quantité de paclitaxel est de 200 mg et la quantité de Cremophor EL-P de 17,60 g pour des solutions éthanoliques respectives de 6,67 ml et 26,70 ml.

10

15

20

25

. .

300

- 7. Forme pharmaceutique suivant l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que l'éthanol utilisé pour la préparation des deux solutions éthanoliques est de l'éthanol absolu.
- 8. Procédé de préparation d'une composition de paclitaxel prête à l'emploi, stable, caractérisé en ce qu'il comprend la préparation de deux solutions éthanoliques séparées, l'une contenant du paclitaxel et l'autre du Cremophor EL, du Cremophor EL-P ou un mélange de ceuxci et le mélange au moins partiel de ces deux solutions au moment de l'emploi de ladite composition.
- 9. Procédé suivant la revendication 8, caractérisé en ce qu'on prépare une solution éthanolique de Cremophor EL-P.
 - 10. Procédé suivant la revendication 9, caractérisé en ce que la solution éthanolique de paclitaxel contient environ 28 à 32 mg de paclitaxel pour 1,0 ml de soluté et la solution éthanolique de Cremophor EL-P contient environ 2,5 à 2,7 g de Cremophor EL-P pour 4,0 ml de soluté.
 - 11. Procédé suivant la revendication 10, caractérisé en ce que la quantité de paclitaxel est de 30 mg et la quantité de Cremophor EL-P de 2,635 g dans lesdites solutions éthanoliques.
 - 12. Procédé suivant la revendication 8, caractérisé en ce que la quantité de paclitaxel est de 100 mg et la quantité de Cremophor EL-P de 8,80 g dans des solutions éthanoliques respectives de 3,34 ml et 13,36 ml.
- 13. Procédé suivant la revendication 8, caractérisé en ce que la quantité de paclitaxel est de 200 mg et la quantité de Cremophor EL-P de 17,60 g dans des solutions éthanoliques respectives de 6,67 ml et 26,70 ml.
- 14. Procédé suivant l'une quelconque des revendications 8 à 13, caractérisé en ce que l'éthanol utilisé pour la préparation des deux solutions éthanoliques est de l'éthanol absolu.

30

- 10 -

15. Perfusion, caractérisée en ce qu'elle contient de 0,3 à 1,2 mg de paclitaxel, de 26 à 106 mg de Cremophor EL-P et de 19 à 79 mg d'éthanol absolu par millilitre.

Inc. .ational Application No

PCT/BE 98/00078

A. CLASS IPC 6	SIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/335 A61K47/12 A61K47	7/14 A61K47/44	A61K47/10
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	sification and IPC	
B. FIELDS	S SEARCHED		
Minimum di IPC 6	documentation searched (classification system followed by classifi $A61\mbox{K}$	cation symbols)	
Documenta	ation searched other than minimumdocumentation to the extent th	at such documents are included in the	e fields searched
	data base consulted during the international search (name of data	a base and, where practical, search te	erms used)
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
Α	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 106, r 1 June 1987 Columbus, Ohio, US; abstract no. 182581c, XP002054344 see abstract & B.D.TARR ET AL.: "A NEW PARE VEHICLE FOR THE ADMINISTRATION POORLY SOLUBLE ANTI-CANCER DRUG J. PARENTER. SCI. TECHNOL., vol. 41, no. 1, 1987, pages 31-	ENTERAL OF SOME GS"	1-15
<u> </u>	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members a	are listed in annex.
	ategories of cited documents :	"T" later document published after	
conside	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance		onflict with the application but ciple or theory underlying the
filing da			or cannot be considered to
which is	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publicationdate of another n or other special reason (as specfied)	"Y" document of particular releva-	
	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	document is combined with	olve an inventive step when the one or more other such docu- eing obvious to a person skilled
"P" docume later th	ent published prior to the international filing date but nan the priority date claimed	in the art. "&" document member of the sam	
Date of the a	actual completion of theinternational search	Date of mailing of the internal	tional search report
7	September 1998	14/09/1998	-
Name and m	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Scarponi, U	

1

In. .ational Application No
PCT/BE 98/00078

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PC1/BE 98/000/8
Category *	Citation of document, with indication,where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	passages	netevani to dain No.
Y	E.K.ROWINSKY ET AL.: "TAXOL: A NOVEL INVESTIGATIONAL ANTIMICROTUBULE AGENT" JOURNAL OF THE NATIONAL CANCER INSTITUTE, vol. 82, no. 15, 1 August 1990, pages 1247-1259, XP002054343 PAGE 1251, LEFT COLUMN: "PHARMACEUTICAL DATA"	1-15
Υ	EP 0 253 738 A (RHONE-POULENC SANTE) 20 January 1988 see examples	1-15
Υ	US 4 960 790 A (V. J. STELLA) 2 October 1990 see claims 1,9,12,30-34 see column 1, line 37 - line 40 see column 20, line 38 - line 45	1-15
Y	EP 0 522 936 A (RHONE-POULENC RORER) 13 January 1993 see claims see examples	1-15
Y	EP 0 522 937 A (RHONE-POULENC RORER SA) 13 January 1993 see the whole document	1-15
Υ	WO 94 12198 A (F.H.FAULDING & CO. LIMITED, AU) 9 June 1994 see the whole document	1-15
Y	WO 94 12030 A (NAPRO BIOTHERAPEUTICS INC.,U.S.A.) 9 June 1994 see the whole document	1-15
Y	WO 94 12171 A (RHONE-POULENC RORER) 9 June 1994 see the whole document	1-15
Y	WO 96 29070 A (UNIVERSITY OF TEXAS) 26 September 1996 see the whole document	1-15
Y	EP 0 645 145 A (BRISTOL-MYERS SQUIBB) 29 March 1995 see the whole document	1-15
		•

1

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

Information on patent family members

PCT/BE 98/00078

			1 017.	3L 98/000/8
Patent documer cited in search rep		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 253738	A	20-01-1988	FR 2601675 A AU 591309 B AU 7567787 A CA 1278304 A JP 1927484 C JP 6051689 B JP 63030479 A KR 9506153 B LU 88712 A MX 9203385 A US 4814470 A	22-01-1988 30-11-1989 21-01-1988 27-12-1990 25-04-1995 06-07-1994 09-02-1988 09-06-1995 23-08-1996 01-07-1992 21-03-1989
US 4960790	A	02-10-1990	AU 628161 B AU 5271590 A CA 2028096 A CN 1058018 A EP 0419653 A GR 90100523 A,E JP 4504845 T WO 9010443 A	10-09-1992 09-10-1990 10-09-1990 22-01-1992 03-04-1991 10-12-1991 27-08-1992 20-09-1990
EP 522936	A	13-01-1993	FR 2678833 A AT 161193 T AT 147992 T AU 666859 B AU 2278792 A CZ 280965 B CZ 9400032 A DE 69217056 D DE 69217056 T DE 69223624 D DE 69223624 T DK 593656 T EP 0522937 A EP 0593656 A ES 2110003 T ES 2096091 T FI 940073 A	15-01-1993 15-01-1998 15-02-1997 29-02-1996 11-02-1993 15-05-1996 15-02-1995 06-03-1997 05-06-1997 29-01-1998 23-04-1998 09-02-1998 10-02-1997 13-01-1993 27-04-1994 27-04-1994 01-02-1998 01-03-1997 07-01-1994

Information on patent family members

II. ational Application No
PCT/BE 98/00078

	·				E 98/00078
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 522936	A		FI	940074 A	07-01-1994
			WO	9300928 A	21-01-1993
			WO	9300929 A	21-01-1993
			GR	3022355 T	30-04-1997
			GR	3025714 T	31-03-1998
			HU	65960 A	29-08-1994
			JP	2595458 B	02-04-1997
			JP	6507913 T	08-09-1994
			JP	2618596 B	11-06-1997
			JP	6507914 T	08-09-1994
			MX	9203959 A	01-01-1993
			MX	9203960 A	01-01-1993
			NO	934609 A	14-12-1993
			NO	934610 A	14-12-1993
			PL	16 9 372 B	31-07-1996
			SK	1594 A	05-10-1994
			US	5698582 A	16-12-1997
			US	5750561 A	12-05-1998
			US	5714512 A	03-02-1998
			US 	5403858 A	04-04-1995
EP 0522937	Α	13-01-1993	FR	2678833 A	15-01-1993
			AT	161193 T	15-01-1998
			AT	147992 T	15-02-1997
			AU	666859 B	29-02-1996
			AU	2278792 A	11-02-1993
			CZ	280965 B	15-05-1996
			CZ	9400032 A	15-02-1995
			DE DE	69217056 D	06-03-1997
			DE	69217056 T	05-06-1997
			DE	69223624 D 69223624 T	29-01-1998
			DK	593601 T	23-04-1998 09-02-1998
			DK	593656 T	10-02-1998
			EP	0522936 A	13-01-1993
			EP	0593601 A	27-04-1994
			ĒΡ	0593656 A	27-04-1994
			ËS	2110003 T	01-02-1998
					01-03-1997
			£2	2090091 i	01-03-1441
			ES FI	2096091 T 940073 A	07-01-1994

Information on patent family members

t. lational Application No
PCT/BE 98/00078

					그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그
Patent document cited in search repo		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0522937	Α		FI	940074 A	07-01-1994
			WO	9300928 A	21-01-1993
			WO	9300929 A	21-01-1993
			GR	3022355 T	30-04-1997
			GR	3025714 T	31-03-1998
			HU	65960 A	29-08-1994
			JP	2595458 B	02-04-1997
			JP	6507913 T	08-09-1994
			JP	2618596 B	11-06-1997
			JP	6507914 T	08-09-1994
			MX	9203959 A	01-01-1993
			MX	9203960 A	01-01-1993
			NO	934609 A	14-12-1993
			NO	934610 A	14-12-1993
			PL	169372 B	31-07-1996
			SK	1594 A	05-10-1994
			US	5698582 A	16-12-1997
			US	5750561 A	12-05-1998
			US	5714512 A	03-02-1998
			US	5403858 A	04-04-1995
WO 9412198	Α	09-06-1994	AT	169216 T	15-08-1998
			AU	667142 B	07-03-1996
			AU	5196793 A	09-06-1994
			AU	5553894 A	22-06-1994
			AU	5612694 A	22-06-1994
			CA	2149150 A	09-06-1994
			CN	1096673 A	28-12-1994
			CN	1095266 A	23-11-1994
			ΕP	0674510 A	04-10-1995
			EP	0835657 A	15-04-1998
			JP	8503945 T	30-04-1996
			NZ	258044 A	21-12-1995
			WO	9412030 A	09-06-1994
			WO	9412031 A	09-06-1994
				F700000	01 00 1000
			US	5733888 A	31-03-1998
			US ZA	5/33888 A 9308844 A	31-03-1998 02-08-1994
 WO 9412030	 А	 09-06-1994			

Information on patent family members

PCT/BE 98/00078

Patent document cited in search report		Publication date		atent family nember(s)	Publication date
WO 9412030	A		AU	5196793 A	09-06-1994
WO 3412030	73		AU	5553894 A	22-06-1994
			AU	5612694 A	22-06-1994
			WO	9412198 A	09-06-1994
			CA	2149150 A	09-06-1994
			CN	1096673 A	28-12-1994
			CN	1095266 A	23-11-1994
			EP	0674510 A	04-10-1995
			EP	0835657 A	15-04-1998
			JP	8503945 T	30-04-1996
			NZ	258044 A	21-12-1995
			WO	9412031 A	09-06-1994
			US	5733888 A	31-03-1998
			ZA	9308844 A	02-08-1994
WO 9412171	Α	09-06-1994	FR	2698543 A	03-06-1994
NO 3412171	••	05 00 155 /	ΑÜ	691476 B	21-05-1998
			AU	5566994 A	22-06-1994
			CA	2150576 A	09-06-1994
			CN	1090170 A	03-08-1994
			CZ	9501421 A	18-10-1995
			EP	0671912 A	20-09-1995
			FI	952680 A	01-06-1995
			HÜ	72650 A	28-05-1996
			JP	8503689 T	23-04-1996
			MX	9306986 A	31-01-1995
			NO	952151 A	31-05-1995
			NZ	258150 A	26-11-1996
			PL	309197 A	18-09-1995
			SK	72595 A	08-11-1995
			US	5438072 A	01-08-1995
		•	ZA	9308936 A	03-08-1994
					29_10_1007
	Α	26-09-1996	US	5681846 A	28-10-1997
 WO 9629070	Α	26-09-1996	US AU	5681846 A 5313296 A	28-10-1997 08-10-1996
			AU	5313296 A	08-10-1996
W0 9629070 EP 645145	A A	26-09-1996 29-03-1995	AU AT	5313296 A 	08-10-1996 15-03-1997
			AU	5313296 A	08-10-1996

Information on patent family members

PCT/BE 98/00078

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
ED 645145		L		
EP 645145 A		CA	2132936 A	30-03-1995
		CN	1107367 A	30-08-1995
		CY	2035 A	20-02-1998
		CZ	9402349 A	12-04-1995
		DE	69402022 D	17-04-1997
		DE	69402022 T	17-07-1997
		DK	645145 T	07-04-1997
		ES	20 9 5802 A	16-02-1997
		ES	2098842 T	01-05-1997
		FI	944448 A	30-03-1995
		GR	3023583 T	29-08-1997
		HK	96797 A	08-08-1997
		HU	68687 A	28-07-1995
		IT	RM940621 A	29-03-1995
		JP	7179362 A	18-07-1995
		NO	943583 A	30-03-1995
		NZ	264526 A	28-10-1996
		PL	305240 A	03-04-1995
		us	5504102 A	02-04-1996
		ZA	9407482 A	15-05-1995

D. _nde Internationale No PCT/BE 98/00078

						,,	-
CIB 6	A61K31/335	A DEMANDE A61K47/12	A61K47/	14	A61K47/44	A61K47/1	0
Selon la cla	assification internationale de	es brevets (CIB) ou à la t	ois selon la classi	ification nat	ionale et la CIB		
	NES SUR LESQUELS LA				orac eria ora		
	tion minimale consultée (sy			s de classe	ment)		
CIB 6	A61K		,		,		
Documenta	tion consultée autre que la	documentationminimale	dans la mesure o	où ces docu	ments relèvent des d	domaines sur lesque	els a porté la recherche
Base de doi utilisés)	nnées électronique consulté	ée au cours de la recher	che internationale	(nom de la	base de données, e	t si cela est réalisab	le, termes de recherche
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERES COM	ME PERTINENTS			-		
Catégorie °	Identification des docume	ents cités, avec, le cas éc	chéant, l'indication	ndes passa	ges pertinents	no. des	s revendications visées
Α	CHEMICAL ABS	STRACTS, vol.	106, no.	. 22,			1-15
	1 juin 1987 Columbus, O	hio UC.				-	
	abstract no						
	XP002054344	. 1023010,					
	voir abrégé						
	& B.D.TARR (ET AL.: "A N	IEW PARENT	ERAL			İ
	POORLY SOLUE	THE ADMINIST BLE ANTI-CANC	RAIION OF	SOME			
	J. PARENTER.	SCI. TECHNO	it ukugs				
	vol. 41, no.	. 1, 1987, pa	ges 31-33				
						j	
			-	/		ĺ	
						}	
ŀ							
ŀ							
<u></u>			·····				
χ Voir la	a suite du cadre C pour la fi	inde la liste des docume	onts	X Le	s documents de fami	illes de brevets sont	t indiquésen annexe
° Catégories	spéciales de documents cit	lés:		T" docume	ent ultérieur publié ap	orès la date de dépô	t international ou la
"A" documer considé	nt définissant l'état général : ré comme particulièrement	de latechnique, non		date d technic	e priorité et n'apparte que pertinent, mais c	enenant pas à l'état lité pour comprendre	de la
"E" documer	nt antérieur, mais publié à la		onal .	ou la ti	héorie constituant la	base del'invention	
"L" documen	s cette date It pouvant jeter un doute su	r une revendcation de	•	ètre co	insidérée comme no	uvelle ou comme im	revendiquée ne peut pliquant une activité
priorite	ou cité pour déterminer la d lation ou pour une raison sp	late depublication d'une		Y" docume	ve par rapport au do ent particulièrement p	ertinent; l'invention	revendiquée
"O" documer	nt se référant à une divulgal position ou tous autres moye	tion orale, à un usage, à		lorsque	it être considérée con e le document est as	socié à un ou plusie	urs autres
"P" documer	nt publié avant la date de de	pôtinternational, mais		pour u	ents de même natur ne personne du méti	er	
posterie	urement à la date de priorit le la recherche internationa	lé revendiquée			nt qui fait partie de la		
		ne a ereenecuvement ac	vidade.	Date d'e	expédition du présen	t rapport de rechero	cne internationale
	septembre 1998			1	4/09/1998		-
Nom et adress	se postale de l'administration Office Européen des Bre			Fonction	nnaire autorisé		
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040,		ववत ८				
	Fax: (+31-70) 340-2040,	rk. 31 001 epo nr,		I S	carponi II		1

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

1

PCT/BE 98/00078

Catégorie ?	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	Inc. des annual des
Jaiegone	action des documents cites, avec, le cas echeant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
Y	E.K.ROWINSKY ET AL.: "TAXOL: A NOVEL INVESTIGATIONAL ANTIMICROTUBULE AGENT" JOURNAL OF THE NATIONAL CANCER INSTITUTE, vol. 82, no. 15, 1 août 1990, pages 1247-1259, XP002054343 PAGE 1251, LEFT COLUMN: "PHARMACEUTICAL DATA"	1-15
Y	EP 0 253 738 A (RHONE-POULENC SANTE) 20 janvier 1988 voir exemples	1-15
Y	US 4 960 790 A (V. J. STELLA) 2 octobre 1990 voir revendications 1,9,12,30-34 voir colonne 1, ligne 37 - ligne 40 voir colonne 20, ligne 38 - ligne 45	1-15
Y	EP 0 522 936 A (RHONE-POULENC RORER) 13 janvier 1993 voir revendications voir exemples	1-15
Y	EP 0 522 937 A (RHONE-POULENC RORER SA) 13 janvier 1993 voir le document en entier	1-15
Y	WO 94 12198 A (F.H.FAULDING & CO. LIMITED, AU) 9 juin 1994 voir le document en entier	1-15
Y	WO 94 12030 A (NAPRO BIOTHERAPEUTICS INC.,U.S.A.) 9 juin 1994 voir le document en entier	1-15
(WO 94 12171 A (RHONE-POULENC RORER) 9 juin 1994 voir le document en entier	1-15
(WO 96 29070 A (UNIVERSITY OF TEXAS) 26 septembre 1996 voir le document en entier	1-15
	EP 0 645 145 A (BRISTOL-MYERS SQUIBB) 29 mars 1995 voir le document en entier	1-15
		<u> </u>

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième feuille) (juillet 1992)

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

De inde Internationale No
PCT/BE 98/00078

				101/02	90/000/6	
Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		lembre(s) de la nille de brevet(s)	Date de publication	
EP 253738	Α	20-01-1988	FR AU CA JP JP KR LU MX US	2601675 A 591309 B 7567787 A 1278304 A 1927484 C 6051689 B 63030479 A 9506153 B 88712 A 9203385 A 4814470 A	22-01-1988 30-11-1989 21-01-1988 27-12-1990 25-04-1995 06-07-1994 09-02-1988 09-06-1995 23-08-1996 01-07-1992 21-03-1989	
US 4960790	A	02-10-1990	AU CA CN EP GR JP WO	628161 B 5271590 A 2028096 A 1058018 A 0419653 A 90100523 A,B 4504845 T 9010443 A	10-09-1992 09-10-1990 10-09-1990 22-01-1992 03-04-1991 10-12-1991 27-08-1992 20-09-1990	
EP 522936	A	13-01-1993	FR AT AU CZ CZ DE DE DK EP EP ES FI	2678833 A 161193 T 147992 T 666859 B 2278792 A 280965 B 9400032 A 69217056 D 69217056 T 69223624 D 69223624 T 593601 T 593656 T 0522937 A 0593656 A 2110003 T 2096091 T 940073 A	15-01-1993 15-01-1998 15-02-1997 29-02-1996 11-02-1993 15-05-1996 15-02-1995 06-03-1997 05-06-1997 29-01-1998 23-04-1998 09-02-1998 10-02-1997 13-01-1993 27-04-1994 27-04-1994 01-02-1998 01-03-1997 07-01-1994	

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/BE 98/0078

	······································			98/00078
Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 522936 A		FI 94007 WO 9300926 WO 9300926 GR 3022356 GR 3025716 HU 65966 JP 2595456 JP 6507916 JP 2618596 JP 6507916 MX 9203956 MX 9203966 NO 934606 NO 934616 PL 169372 SK 1594 US 5698582 US 5714512 US 5403858	8	07-01-1994 21-01-1993 21-01-1993 30-04-1997 31-03-1998 29-08-1994 02-04-1997 08-09-1994 01-01-1993 01-01-1993 14-12-1993 14-12-1993 31-07-1996 05-10-1994 16-12-1997 12-05-1998 03-02-1998 04-04-1995
EP 0522937 A	13-01-1993	FR 2678833 AT 161193 AT 147992 AU 666859 AU 2278792 CZ 280965 CZ 9400032 DE 69217056 DE 69217056 DE 69223624 DK 593601 DK 593656 EP 0593656 EP 0593656 ES 2110003 ES 2096091 FI 940073	3 T T B A A B A A A T T T A A A A T T	15-01-1993 15-01-1998 15-02-1997 29-02-1996 11-02-1993 15-05-1996 15-02-1995 06-03-1997 05-06-1997 29-01-1998 23-04-1998 09-02-1998 10-02-1997 13-01-1993 27-04-1994 27-04-1994 01-02-1998 01-03-1997 07-01-1994

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

D. _nde Internationale No PCT/BE 98/00078

_		T		······································		
Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		embre(s) de la ille de brevet(s)	Date de publication	
EP 0522937 A			FI	940074 A	07-01-1994	
			WO	9300928 A	21-01-1993	
			WO	9300929 A	21-01-1993	
			GR	3022355 T	. 30-04-1997	
			GR	3025714 T	31-03-1998	
			HU	65960 A	29-08-1994	
			JP	2595458 B	02-04-1997	
			JP	6507913 T	08-09-1994	
			JP	2618596 B	11-06-1997	
			JP	6507914 T	08-09-1994	
			MX	9203959 A	01-01-1993	
			MX	9203960 A	01-01-1993	
			NO	934609 A	14-12-1993	
			NO	934610 A	14-12-1993	
			PL	169372 B	31-07-1996	
			SK	1594 A	05-10-1996	
			US	5698582 A		
			US		16-12-1997	
				5750561 A	12-05-1998	
			US US	5714512 A 5403858 A	03-02-1998	
					04-04-1995	
WO 9412198	Α	09-06-1994	ΑT	169216 T	15-08-1998	
			AU	667142 B	07-03-1996	
			AU	5196793 A	09-06-1994	
			AU	5553894 A	22-06-1994	
			AU	5612694 A	22-06-1994	
			CA	2149150 A	09-06-1994	
			CN	1096673 A	28-12-1994	
			CN	1095266 A	23-11-1994	
		`	EP	0674510 A	04-10-1995	
			EP	0835657 A	15-04-1998	
			JP	8 503945 T	30-04-1996	
			NZ	258044 A	21-12-1995	
			WO	9412030 A	09-06-1994	
			WO	9412031 A	09-06-1994	
			US	5733888 A	31-03-1998	
			ZA	9308844 A	02-08-1994	
WO 9412030	Α	09-06-1994	ΑT	169216 T	15-08-1998	

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

De. .ide Internationale No
PCT/BE 98/00078

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication			Date de publication
WO 9412030	A		· AU	5196793 A	09-06-1994
	• •		AU	5553894 A	22-06-1994
			AU	5612694 A	22-06-1994
			WO	9412198 A	09-06-1994
			CA	2149150 A	09-06-1994
		•	CN	1096673 A	28-12-1994
			CN	1095266 A	23-11-1994
			EP	0674510 A	04-10-1995
			EP	0835657 A	15-04-1998
			JP	8503945 T	√30 - 04-1996
			NZ	258044 A	21-12-1995
			WO	9412031 A	09-06-1994
			US	5733888 A	31-03-1998
			ZA	9308844 A	02-08-1994
					02 00 1754
WO 9412171	Α	09-06-1994	FR	2698543 A	03-06-1994
			ΑU	691476 B	21-05-1998
			AU	5566994 A	22-06-1994
			CA	2150576 A	09-06-1994
			CN	1090170 A	03-08-1994
			CZ	9501421 A	18-10-1995
			EP	0671912 A	20-09-1995
			FI	952680 A	01-06-1995
			HU	72650 A	28-05-1996
			JP	8503689 T	23-04-1996
			ΜX	9306986 A	31-01-1995
			NO	952151 A	31-05-1995
			NZ	258150 A	26-11-1996
			PL	309197 A	18-09-1995
			SK	72595 A	08-11-1995
			US	5438072 A	01-08-1995
			ZA	9308936 A	03-08-1994
WO 9629070	A	26-09-1996	US	5681846 A	20. 10. 1007
5029070	^	20 03-1330	AU	5313296 A	28-10-1997
			AU 	3313290 A	08-10-1996
EP 645145	Α	29-03-1995	AT	149843 T	15-03-1997
			AU	686651 B	12-02-1998
			AU	7427394 A	13-04-1995

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/BE 98/00078

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
EP 645145 A	,	CA CN CY	2132936 A 1107367 A 2035 A	30-03-1995 30-08-1995 20-02-1998	
			9402349 A 59402022 D 59402022 T	12-04-1995 17-04-1997 17-07-1997	
		DK ES	645145 T 2095802 A	07-04-1997 16-02-1997	
		ES FI GR	2098842 T 944448 A 3023583 T	01-05-1997 30-03-1995 29-08-1997	
		HK HU IT R	96797 A 68687 A M940621 A	08-08-1997 28-07-1995 29-03-1995	
		JP NO	7179362 A 943583 A	18-07-1995 30-03-1995	
		NZ PL US	264526 A 305240 A 5504102 A	28-10-1996 03-04-1995 02-04-1996	
			9407482 A	15-05-1995	